(9) 日本国特許庁 (JP)

①特許出願公開

⑩公開特許公報(A)

昭57-91995

⑤Int. Cl.³C 07 H 19/06// A 61 K 31/70

識別記号

ABC ADU ADY 庁内整理番号 7252-4C 砂公開 昭和57年(1982)6月8日 発明の数 3

審査請求 未請求

(全 6 頁)

②特

1 昭56-80228

@出

顏 昭56(1981)5月28日

優先権主張

Ø1980年11月26日⊗米国(US)

@210796

@発 明 者

遠藤武

富山県中新川郡上市町広野975

番地

@発明 着

酒井克美 富山県中新川郡上市町柿沢新59

3番地の6

9 48 48

: 焼明の名称

ヌクレオシド・.5′ - 0 - モルホ

リノアシルエステルかびその製

造法

2,特許請求の範囲

1) 一般式

(式中Aはα位又はω位にモルホリノ基を有する飽和脂肪酸のアンル共であり、2及び2′はH又はOHであるが、2及び2′が同時にOHであることはない)

で表わされるヌクレオンド - 5′ - g - モルホ リノアンルエステル誘導体。

2) α位又はw位にモルホリノ共を有する飽和

@発 明 者 長滑秋

富山県中新川郡上市町横法音寺

1番地の2雇用促進住宅上市宿

舎1号棟402号

20発 明 者 稲本吉孝

滑川市稲泉463番地

②発 明 者 勅使川原晴彦

富山県中新川郡上市町広野975

番地

⑪出 願 人 富士化学工業株式会社

富山県中新川郡上市町横法音寺

55

個代 理 人 弁理士 南孝夫

(式中 Z 及び 2'は H 又は OHであるが、 Z 及び Z'が 同時 にOHであることはない)

で表わされるヌクレオンドとをエステル化反 応によりエステル結合させることを特徴とす る一般式

(式中Aは a 位又は a 位にモルホリノ基を有する飽和脂肪酸のアンル基であり、 2 及び 2'は前記の定機を有する)

で表わされるヌクレオンド - 5′ - 0 - モルホ リノアンルエステルの製造法。

) α位又はω位にモルホリノ券と遺襲し得る 基を有する飽和脂肪酸と一般式

(式中 2 及び 2'杜 H 又はOHであるが、 2 及び Z'が同時にOHであることはない) で表わされるヌクレオンドとをエステル化反 にによりエステル結合させ、次いで前配のモ ルホリノ基と質拠し得る基をモルホリノ基に、 変換することを特徴とする一般式

(式中 A は α 位 又 は ω 位 に モ ル ホ リ ノ 基 を 有 する 飽 和 脂肪 酸 の ア ン ル 基 を 表 し 、 又 2 及 び 2'は 前 述 の 定 義 を 有 す る)

で表わされるヌクレオンド - 5′ - 0 - モルホリノアシルエステル誘導体の製造法。

3.発明の詳細な説明・

本発明は一般式

(式中Aはα位又はα位にモルホリノ基を有す

酸とモルホリンとから常法によつて得られ、それをそのままの形か又はそのハライドや混合酸 無水物の様な反応性誘導体に変えた上で前記の エステル化反応性供せられる。

□位义は ω位にモルホリノ 基を有する飽和脂肪酸と相当するヌクレオシド又はその 5 位以外のOH基を保護したヌクレオシドとをエステル結合させるには、常法により例えば、両者を無水

る臨和脂肪酸のアシル基であり、2及び2'はH 又はOHであるが、2及び2'が同時にOHであることはない)

で扱わされるヌクレオンド・5°-0~モルホリノアンルエステル誘導体及びその製造法に関する。本発明に係る前記式で表わされるヌクレオンド誘導体はいずれも新規化合物であつて、抗悪性糠瘍剤、抗ビールス剤、免疫抑制剤として有用な医薬用物質である。

本発明に係る上記のヌクレオシド誘導体は、相当するヌクレオシドとα位又はω位にモルホリノ燕を有する簡和脂肪酸とをヌクレオシドの5位においてエステル化反応によりエステル能合させることにより得られる。このエステル化の方法それ自体は通常よく知られたエステル化法ならびにその変法いづれても良く特定されない。

出発原料の一つであるα位又はω位にモルホリノ共を有する飽和脂肪酸は、α位又はω位に モルホリノ禁と電機し得る基を有する飽和脂肪

溶媒中で塩基性化合物と縮合剤との存在下に 40℃以下で反応させる。

この 解格媒 としては無水の非プロトン性 溶媒 が用いられるがその例としてはベンゼン、トルエン、キンレン、ハロゲン 化炭化 水素例をばジクロルメタン、クロロホルム、モノクロルエタン、ジクロルエタン、トリクロルエタン等、エーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン、ピリジン、ニトロメタン等があげられる。

上記の塩基性化合物としてはトリアルキルアミン、ピリジン、ピコリン、ルチジン等の3級アミン又は炭酸水案ナトリウム、炭酸ナトリウム、炭酸バリウム等の無機塩素を用いることが出来るが、ピリジンを用いると溶媒を兼ねるととも出来るという利点がある。

超合剤としては p - トルエンスルフォニルクロリド、トリイソプロピルベンゼンスルフォニルクロリド、メタンスルフォニルクロリド等のアリールスルフォニルクロリドやジンクロヘキシルカーボ

ジイミド、チオニルクロリド、オキン塩化燐等 「を用いることが出来る。

反応における各物質の使用モル比は、通常は 例えばスクレオンド1モルに対しα位又はω位 にモルホリノ基を有する恵和脂肪酸、塩基性化 合物、あ合剤、各1~3モル程度である。

反応は40℃以下で行われ、通常、1~44 時間で完結する。

なお、α位又はα位にモルホリノ基を有する 飽和脂肪 † な 反応性 誘導体として用いる場合は 上に述べた 統合剤は不要である。

生成する目的化合物はクロマトグラフ法等により精製される。

5'位以外のOH基を保護したヌクレオンドを用いてエステル化反応を行う場合は生成した物質を適当な方法により分離した後、その保護基を除去して月辺とする化合物を得る。

この保護基を除去する反応は常法により、裕 域中で改の存在下に 4 0 で以下で行われる。こ の採用いられる酸としては塩酸、硫酸等の拡酸

ゲン化するハロゲン化剤によりハロゲン化するか、α位义はω位に水製基を有する炭素原子数2~10の飽和脂肪 製を常法によりハロゲン化水素酸又はパラトルエンスルフォン酸やメダンスルフォン 域のクロリドで処理することにより得られる。

α位义は ω 位 化 水 域 基 を 有する 上 配 の 飽 和 脂 肪 酸 な ら び に そ の 製 法 は 概 ね 知 ら れ て い る が 、製 法 が 直 接 文 献 に 記 載 さ れ て い な い も の に つ い て は 既 知 の 類 似 反 応 を 用 い る 方 法 に よ り 得 る で こ と が 出 来 る。

α位 父は ω 位にモルホリノ 基と 間 換し得る 基を有する 飽和 脂肪 酸とヌクレオンドとのエステル 化反応 は 、 前述のエステル 化反応 と 同様のエステル 化法によつて 行うことが 出来る。

との場合、生成したエステルは海当な方法で 分離した後、それが有しているモルホリノ 抜と 横換し待る茶をモルホリノ蒸に変換する。

この変換の際の反応はジクロルメタン、クロロホルム、ジクロルエタン、トリクロルエタン、 ジオキサン、ジメチルフオルムアミド、インプロパノール等の密催中でモルホリンと加熱する や、酢酸、トリフルオロ酢酸等の有機酸があげられ、溶媒としてはプロトン性溶媒例えば水、メタノール、エタノール、ぎ酸、酢酸等又はこれらの混合物があげられる。場合によつては非プロトン性溶媒を組合せて使用しても良い。反応時間は通常30分~20時間である。

生成する目的化合物はクロマトグラフ法等により物製される。

本発明に係る前記のヌクレオンド誘導体は、また、 α位又は α位にモルホリノ 美と電優し得る基を有する飽和脂肪酸とヌクレオンドとをエステル化反応により、エステル結合させ、 欠いて該モルホリノ 茶と電換し得る基をモルホリノ 基に変換することによつても得ることができる。

この場合、 L 記の飽和脂肪酸の有するモルホリノ 基と 微換し得る基としては、 例えば Br、 I、 C L の 如 き ハ ロ ゲ ン ヤ - 0802 - (○) - C H 3 、 - 0802 C H 3 等の 如 き スルフォン酸エステル 基等が あげられる。 とれらの 基を有する 脂肪酸は、 炭素原子数 2

~ 1 0 の飽和脂肪酸を、カルポン酸のα位をハロ

ととにより容易に行うことができる。

生成した目的物質はクロマトグラフ法等により精製される。

5位以外のOH基を保護したヌクレオンドを用いて上記のエステル化反応を行つた場合には、前述のモルホリノ基への変換反応を行つた後、保護基を除去するのが良い。この場合の保護等の除去の方法も既に述べた場合と同様にして行ったりことができる。

以下に本発明の実施例を記す。

実施例 1.

5' - 0 - (5 - モルホリノペンタノイル) - 5 - フルオロウリジン;

5 - モルホリノペンタン酸塩酸塩 2.9 6 8 (13.2 mmol) のピリジン溶液 (30 ml) に 2.4.6 - トリイソプロピルベンゼンスルフオニルクロリド 4.2 8 (13.9 mmol)を加え、室温で 15分間特件したのち、これに、2.3-0-イソプロピリデン-5-フルオロウリジン 2.0 0 8 (6.6 2 mmol)を加えた。室温で 18時間特件したのち、反応

散を放圧で母縮し、 機留分をクロロホルム(50 ml) と 8 多の炭酸カリウム水 俗液 (50 ml) に分配した。 水屑をクロロホルム (50 ml×5) で抽出したのちクロロホルム層を合し、 乾燥 (Na₂804 使用) 疎解後、 幾留分をンリカゲルカラムクロマトグラフィー (クロロホルム、 2 多のメタノールを含むクロロホルム) により分離精製すると5'-0-(5-モルホリノペンタノイル) -2',3',-0-イソプロピリデン・5-フルオロウリジン 1.179 が 得られた。

NMR (CDC&3) 8ppm : 7.48(d,1H,H₆) 5.73(bs,1H, H₁)、37(m,4H,ローメチレンプロトン) 2.45(m,8H,メチレ ンプロトン) 1.56,1.35(s,s,m,10H,メチレンプロトン , メチルプロトン)

上記で得られたエステル 1.00g(2.12 mmol) を 9 0 % - トリフルオロ酢酸水溶液(10ml) に溶かし窓辺で 3 0 分間放配した。反応液を減圧で機縮し、残留分をピリンン-クロロホルム(1:1,5 0 ml) と 3 %の炭酸カリウム - 水溶液(50ml) に分配した。水曜をピリンン - クロロホルム

(40ml)よりなる懸濁液にクロルアセチルクロライド 1.629(14.3 mmol)のジクロルエタン(20ml)溶液を一5℃~0℃で満下し、2時間かくはんした。この反応液に氷水(40ml)を加え、有機層を分離し、水層をクロロホルム(20ml×2)で抽出した。有機層を集め2 5- 炭酸水業ナトリウム(50ml×2)、H20(50ml×2)で洗い、乾燥(Na2804使用)後、減圧で機能した。残留分をシリカゲルカラムクロマトグラフイー〔クロロホルム・四塩化炭素(2:1)〕で分難精製すると、5'-0-クロルアセチル・2'、3'-0-イソプロピリデンム5-フルオロウリジン2.259(905)が無品系粉末として得られた。

NMR (CDC8₃) δppm : 1.36(1.3H,8,メチルプロトン)、1.57(3H,8,メチルプロトン)、4.14(2H,8,メチレンプロトン)、5.72(1H,bd,H₁')、7.51(1H,d,H₆)

b) 5'-0-クロルアセチル-2',3'-0-イン プロピリデン-5-フルオロウリジン209 (5.3 mmol)とモルホリン1.849(21.2.mmol) (1:1,50m×2)で抽出したのち、有機層を合し、乾燥機縮した。残留分をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム、3 多メタノールを含むクロロホルム)により分離鞘製すると5′-0-(5-モルホリノペンタノイル)-5-フルオロウリジン 0.519 が無色の固体として得られた。

NMR (CD₃OD) ∂ppm : 7.85(d,1H,H₆), 5.81(bs,1H, H₁'), 3.7(m,4H,メチレンプロトン), 2.4(m,8H,メチレン プロトン)、1.65(m,4H,メチレンプロトン)

元累分析(C12H26N3O8F·1.5H2O として)

 C
 H
 N

 実別値: 47.23
 6.38
 9.49

 理論値: 47.16
 6.38
 9.18

 実施例
 2

5'-0-モルホリノアセチル・5-フルオロウ リジン

a) 2,3'-0-インプロピリデン-5-フルオ ロウリジン 2.00% (6.62 mmol)、2.6 - ルチ ジン 2.00% (18.7 mmol)、ジクロルエタン

をクロロホルム(50ml)に溶かし、 4時間加熱 受流した。反応液を 1.5 多の炭酸カリ水溶液で洗浄し、水脂をクロロホルム(50ml×4)で抽出したのちクロロホルム合 したのちりに、水脂を残けれる合 で で で かっぱん で で かっぱん で かっぱん と がっぱん で かっぱん で かまれる と がっし インプロ やっし インプロ ウリジン 2.0 79が 得られた。

NMR (CDCl₃) δppm : 1.35 , 1.55(3H×2,e.s, メチルプロトン)、2.6(4H,m,メチレンプロトン)、3.3(2H, s,メチレンプロトン)、3.75(4H,m,メチレンプロトン)、5.7(1H,bs,H₁')、7.5(1H,d,H₆)。

上記で得られたエステル 2.0 g (4.6 6 mmo l)を 9 0 f トリフルオロ酢酸水 (15 ml) に溶かし室温で 1 時間放験した。反応液を減圧で機縮し、残留分を 5 f の炭酸カリウム水 2 0 ml に冷却下に溶かし、クロロホルム・ピリジン (3:2、50 ml×5)で抽出した後、有機層を

乾燥(Na 2804使用)機納した。 残留分をンりカゲルカラムクロマトグラフイー(4多メタノールを含むクロロホルムから12多のメタノールを含むクロロホルムの直線震度勾配)で分離精製すると5'・0・モルホリノアセチル・5・フルオロウリンン 0.85%(469%)が無色の粉末状固体として得られた。

NMR (CD₅CD) δppm : 2.6(4H,m,メチレンプロトン)、 3.54(e,メチレンプロトン)、 3.7 (4H,m,メチレンプ ロトン)、5.84(1H,be,H₁')、7.91(1H,d,H₆)

質量分析: 389(M⁺) 248, 130, 87 元式分析: (C₁₅H₂₀N₃O₈F·Q.5 H₂O として)

 C
 H:
 N

 実測値: 44.74
 4.93
 10.31

理論値: 45.23 5.31 10.55

実施例 3

5' - 0 - (2 - モルホリノプロピオニル) - 5 - フルオロウリジン:

a) 2',3' - 0 - イソプロピリデン - 5 - フルオロウリジン 2.00% (6.62 mmol) の無水ピリジ

2 多の炭酸カリウム水溶液(30㎡)で洗浄した後、水層をクロロホルム(40㎡×3)で抽出し、クロロホルム層を合した。クロロホルム層を含した。クロロホルム層を乾燥(Na2SO4使用)浸減圧で機縮し機留分をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(1 多のメクノールを含むクロロホルム)により分離稍製すると5′-0-(2-モルホリノブロピオニル)-2′、3′-0-イソブロピリデン-5-フルオロウリジン1809が得られた。NMR(CDCl3) ðppm: 7.49(d,1H,H6),5.71(bd,1H,H1'),37(m,4H,メチレンプロトン)、2.6(m,4H,メチレンプロトン)、1.57(e,3H,メチルプロトン)、1.36 ん(a,メチルプロトン)、1.30(d,メチルプロトン)

上に得たエステル 1.759 を 9 0 多トリフルオロ酢酸(10 ml)に溶かし、室温で 1 時間放電した。反応液を滅圧で留去した後、残留分を 5 多の炭酸水素ナトリウム水溶液(20 ml)に冷却下で溶かし、クロロホルム - ピリジン(3:1、50 ml×5)で抽出した後、有機層を乾燥(Na 2804使用)酸縮した。残留分をシリカ

ン (30 ml) 溶液に 0 でで、 敷しく攪拌しながらα - プロモプロピオニルクロライド 1.719 (10 mmol)を商下(約10分)したのち、室温で約1時間攪拌した。放圧で溶媒を除き、残留分をクロロホルム(100 ml)に溶かし、氷水(100 ml)、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液(100 ml)、饱和炭酸水素ナトリウム水溶液(100 ml)にて順次洗つたのちクロロホルム層を確酸ナトリウムで乾燥し炉過した後機縮すると5′-0-(2-ブロモプロピオニル)-2′,3′-0-イソプロピリデン-5-フルオロウリジン 2.689が得られた、(NMR (CDCl₃) appm:7.45(d, 1H, H₆)、5.78(d, 1H, H₁)、1.68(d, 3H, CH₃-CH)、1.54(e, 3H, イソプロピリデンメチルプロトン)、1.36(e, 3H, イソプロピリデンメチルプロトン)。)

b) 5'-0-(2-ブロモプロピオニル)2'.3'-0-イソプロピリデン-5-フルオロウリジン、1.989(4.53mmol)のクロロホルム路被(40xl)にモルホリン1.509(17.2mmol)を加えたのち7時間加熱遺硫した。反応液を

ゲルカラムクロマトグラフィー(2~8%メタノールを含むクロロホルムの直線優度勾配)で分離稍製すると、5'-0-(2-モルホリノブロピオニル)-5-フルオロウリジン
0.859(53.4%)が無色の粉末状固体として
得られた。

NMR (CD₃OD) δppm : 1.33(3H,d,メチルプロトン)、24(4H,m,メチレンプロトン)、3.7(4H,m,メチレンプロトン)、5.87(1H,d,H₆) ロトン)、5.87(1H,bd,H₁')、7.88(1H,d,H₆) 質量分析 403(M⁺)、274、130、87 元素分析(C₁4H₂2N₃O₈F·0.5 H₂0 として)

<u>C H N</u> 実測値: 46.33 5.49 9.97

理論値:4660 5.62 10.19.

車施例 △

5'- 0 - (2 - モルホリノプロピオニル) - 2'- デオキシ - 5 - フルオロウリジン2'- デオキシ - 5 - フルオロウリジン1.5 g(6.0 9 mmol)をピリジン(100 ml) に容かし

- 4 0 ℃に冷却した。次いでこれに2・ブロモ

NMR (CD₃OD) oppm : 1.70(3H,d,メチルプロトン)、 2.50(2H,m,H₂')、625(1H,t,H₁')、7.78(1H,d,H₆)

上記で得られたエステル 0.9 7 9 (2.5 5 mmol)をジオキサン (20 ml) に落かし、モルホリン 0.8 9 9 (10.18 mmol)を加え、3 時間加熱盪流した。反応液を冷却後、沈殿物を沪別し、沪液を破圧で緩縮した。残留分をシリカゲルクロマトグラフィー(1~4 岁のメタノールを含むクロロホルムの直線機度勾配) により分 蝶精製すると、5′-0-(2-モルホリノブロピオニル)-2′-デオキシー5-フルオロウリジン 0.8 0 9 、

(8.2%)が無晶形粉末として得られた。

NMR (CD₃OD) δppm : 1.35(3H,d,メチルプロトン), 2.32(2H,t,H₂'), 2.60(4H,m,メチレンプロトン), 3.70 (4H,m,メチレンプロトン), 6.27(1H,t,H₁'), 7.85(1H,

質量分析: 385(M⁺)、256、129

元素分析 (C16H22N3O7F・Q5H2O として)

 C
 H
 N

 実側値: 48.74
 5.84
 10.63

 理輸値: 48.48
 5.85
 10.60

特許出顧人 富士化学工業株式会社

代理 人 弁理士 南 孝 夫